REFERENCE NO.

10

In re application of: Lawrence R. McGee, et al.

Application No.: 10/719,997 Filing Date: November 20, 2003

Attorney Docket No.: 018781-006330US

HIS PAGE BLANK (USPTO)

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

09-255656

(43) Date of publication of application: 30.09.1997

(51)Int.CI.

C07D213/74 A61K 31/18 A61K 31/41 A61K 31/415 A61K 31/435 A61K 31/44 A61K 31/505 C07C311/21 C07D233/61 C07D239/42 C07D249/08 C07D285/135 C07D471/04

(21)Application number : 08-073753

(71)Applicant: HIDAKA HIROYOSHI

FUJI YAKUHIN:KK

(22)Date of filing:

28.03.1996

(72)Inventor: HIDAKA HIROYOSHI

INOUE TSUTOMU

MURATA MITSUSHIGE

NAKANO HIROYUKI

UMEZAWA ISAO

YOKOTA SHIZUAKI

YOSHIKAWA HIROE

SASAKI TOMOMITSU

YAJIMA YUMI

NAKAMURA HIROSHI

WATABE TAKAFUMI

(54) SULFONAMIDE DERIVATIVE AND MEDICINE CONTAINING THE SAME (57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a sulfonamide derivative excellent in inhibitory action on blood platelet aggregation, useful as a therapeutic agent for circulatory system diseases such as myocardial infarction, pulmonary embolism, peripheral arterial obstruction,

cerebral thrombosis and cerebral infarction.

SOLUTION: This compound is shown by formula I (Ar is an aromatic hydrocarbon; A' is an alkylene; R1 and R2 are each H, an alkoxycarbonyl, a heterocyclic group or R1 and R2 form a heterocyclic group with N; R3 is H or an alkyl) or its salt such as 4-[2-(4-chlorobenzenesulfonyl)amino-5-(3-aminopyridin-2-yl) amino-phenoxy]butyric acid. The compound of formula I is obtained by reacting a compound of formula II (R3a is an alkyl) with a sulfonating reagent of the formula, ArSO2X (X is a halogen) in a solvent (e.g. dioxane) in the presence of a base (e.g. pyridine) at 0-50°C for several minutes to 12 hours. The dose of the active ingredient is 1-300mg/kg/day orally or parenterally as an ointment or an injection.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19) 日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平9-255656

(43)公開日 平成9年(1997)9月30日

(51) Int.Cl. ⁸ C 0 7 D 213/74 A 6 1 K 31/18 31/41 31/415 31/435	· 酸別配号	庁内整理番号		31	•			技術表示箇所
31/433		審查請求	未請求			OL	(全 20 頁)	最終頁に続く
(21) 出願番号	特願平8-73753 平成8年(1996)3	月28日	(71)	出願人出願人	日愛 592195 株埼日愛夕2195 会県高県ウラ会県高県ン	弘表 ストン上 スクラック (大) 本本 ストラック ストラッ ストラッ ストラッ ストラッ ストラッ ストラッ ストラッ ストラッ	事 5 棟104号 薬品 桜木町 4 丁目 義	1山1101番地の1
	·							最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 スルフォンアミド誘導体及びこれを含有する医薬

(57)【要約】

【解決手段】 次の一般式(1)

【化1】

$$R^{1}R^{2}N$$
 NH
 $0_{2}S$
 Ar
 (1)

(式中、Arは置換基を有してもよい芳香族炭化水素基、A'はアルキレン基、R'及びR'は水素原子、置換基を有してもよい複素環式基又はR'及びR'は隣接する窒素原子と一緒になって置換基を有してもよい複素環式基を示し、R'は水素原子又はアルキル基を示す。)で表されるスルフォンアミド誘導体又はその塩及びこれを含有する医薬。

【効果】 本剤は優れた血小板凝集阻害作用を有しており、心筋梗塞、肺塞栓症、末梢動脈塞栓症、脳血栓、脳梗塞等の循環器系障害の治療剤として有用である。

1

【特許請求の範囲】 【請求項1】 次の一般式(1)

【化1】

$$\begin{array}{c|c} R^1R^2N & \begin{array}{c} 0 & \\ NH & \\ 0_2S & \\ A_{\Gamma} \end{array} \end{array} \qquad \begin{array}{c} (1)$$

(式中、Arは置換基を有していてもよい芳香族炭化水 素基を示し、A¹ はアルキレン基を示し、R¹ 及びR² はそれぞれ水素原子、アルコキシカルボニル基又は置換 基を有していてもよい複素環式基を示すか、R¹ とR¹ が隣接する窒素原子と一緒になって置換基を有していて もよい複素環式基を形成し、R³ は水素原子又はアルキ ル基を示す。)で表されるスルフォンアミド誘導体又は その塩。

【請求項2】 Aェが、ハロゲン原子、アルキル基及び アルコキシル基から選ばれる置換基を有していてもよい 芳香族炭化水素基である請求項1記載のスルフォンアミ ド酸誘導体又はその塩。

【請求項3】 A¹ が炭素数3~6の直鎖又は分岐鎖の アルキレン基である請求項1又は2記載のスルフォンア ミド誘導体又はその塩。

【請求項4】 R³が水素原子である請求項1~3のい ずれか1項記載のスルフォンアミド誘導体又はその塩。 【請求項5】 請求項1~4のいずれか1項記載のスル フォンアミド誘導体又はその塩を有効成分とする医薬。 【請求項6】 血小板凝集抑制剤である請求項5記載の 医薬。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、スルフォンアミド 誘導体又はその塩及びこれを含有する医薬に関する。 [0002]

【従来の技術】わが国は、人口の老齢化に伴い、その死 因のうち、循環器系疾患によるものが増加し、悪性腫瘍 とともに大きな割合を占めていることは周知の事実であ る。循環器系疾患治療薬として血管拡張により血圧を降 下させ、かつ血流の改善作用を行うことはきわてめ有効 な方法であり、また、血小板凝集作用を抑制することは 40 動脈血栓の発生を防止する有用な手段である。

【0003】血小板はDonneによって1842年に 発見されて以来(C. A. Acad. Sci (Pari s) 14, 336, 1842)、長い間、止血に必要な 血液中の1成分として扱われてきた。今日では、血小板 は、単に止血機構の主役を演ずるだけではなく臨床的に 注目される動脈硬化への関与、血栓性疾患を含む循環器 疾患、ガン転移、臓器移植後の拒絶反応、更に免疫反応 への関与等多機能性を示すことが明らかにされている。

治療法の歴史は比較的新しく、例えばスルフォンアミド の骨格を有する血小板凝集抑制剤も数多く知られている ものの、それらの血小板凝集抑制効果は未だ十分とは言 えない。そこで、循環器系疾患に対する優れた治療効果 を示す血小板凝集抑制剤の開発が望まれている。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】従って、本発明の目的 は、優れた血小板凝集抑制作用を有し、心筋梗塞、肺栓 塞症、末梢動脈塞栓症、脳血栓、脳梗塞等の循環器系疾 10 患の治療剤として有用な新規化合物を提供することであ る。

[0006]

【課題を解決するための手段】斯かる実情において、本 発明者らはトロンボキサンA2レセプター阻害剤が血小 板凝集阻害作用のあることに着目し、スルフォンアミド 誘導体のトロンボキサンA、レセプター阻害作用につい て種々検討した結果、下記一般式(1)で表されるスル フォンアミド誘導体が優れた血小板凝集抑制効果を有 し、医薬として有用であることを見出し、本発明を完成 20 するに至った。

【0007】すなわち、本発明は、次の一般式(1) [0008]

【化2】

$$R^{1}R^{2}N$$
 NH
 $0_{2}S$
 A_{r}
 (1)

【0009】(式中、Arは置換基を有していてもよい 30 芳香族炭化水素基を示し、A¹ はアルキレン基を示し、 R¹ 及びR¹ はそれぞれ水素原子、アルコキシカルボニ ル基又は置換基を有していてもよい複素環式基を示す か、R¹ とR¹ が隣接する窒素原子と一緒になって置換 基を有していてもよい複素環式基を形成し、R³ は水素 原子又はアルキル基を示す。)で表されるスルフォンア ミド誘導体又はその塩を提供するものである。

【0010】また、本発明は一般式(1)で表されるス ルフォンアミド誘導体又はその塩を有効成分とする医薬 を提供するものである。

[0011]

【発明の実施の形態】一般式(1)中、Arは置換基を 有していてもよい芳香族炭化水素基を示すが、当該芳香 族炭化水素基としては炭素数6~14の芳香族炭化水素 基が挙げられ、具体的にはフェニル基、インデニル基、 ナフチル基、アントラセニル基等が挙げられ、このうち フェニル基又はナフチル基が特に好ましい。当該芳香族 炭化水素基に置換し得る基としては、ハロゲン原子、ア ルキル基及びアルコキシル基が挙げられる。ここで、ハ ロゲン原子としてはフッ素原子、塩素原子、臭素原子及 [0004] しかしながら、血小板凝集抑制剤を用いた 50 びヨウ素原子が挙げられる。アルキル基としては炭素数

1~6の直鎖又は分岐鎖のアルキル基、例えばメチル基、エチル基、n-プロビル基、イソプロビル基、n-プチル基、tert-ブチル基等が挙げられる。また、アルコキシル基としては、炭素数1~6の直鎖又は分岐鎖のアルコキシル基、例えばメトキシ基、エトキシ基、n-プロボキシ基、イソブレキシ基等が挙げられる。

【0012】特に好ましいArとしては、フェニル基、ハロゲン化フェニル基、トリル基、メトキシフェニル基及びナフチル基を挙げることができる。

【0013】一般式(1)中、A1 としてはアルキレン 基を示すが、炭素数1~12、特に炭素数3~6の直鎖 又は分岐鎖のアルキレン基が好ましい。具体的には、メ チレン基、エチレン基、トリメチレン基、プロピレン 基、2-プロピレン基、ジメチルメチレン基、テトラメ チレン基、1-メトルトリメチレン基、2-メチルトリ メチレン基、3-メチルトリメチレン基、1-エチルエ チレン基、2-エチルエチレン基、2,2-ジメチルエ チレン基、1、1-ジメチルエチレン基、エチルメチル メチレン基、ペンタメチレン基、1-メチルテトラメチ 20 レン基、2-メチルテトラメチレン基、3-メチルテト ラメチレン基、4-メチルテトラメチレン基、1,1-ジメチルトリメチレン基、2,2-ジメチルトリメチレ ン基、3、3-ジメチルトリメチレン基、1、3-ジメ チルトリメチレン基、2,3-ジメチルトリメチレン 基、1、2-ジメチルトリメチレン基、1-エチルトリ メチレン基、1,1,2-トリメチルエチレン基、ジエ チルメチレン基、ヘキサメチレン基、1-メチルペンタ メチレン基、1,1-ジメチルテトラメチレン基、2, 2-ジメチルテトラメチレン基、3,3-ジメチルテト ラメチレン基、4、4-ジメチルテトラメチレン基、 1, 1, 3-トリメチルトリメチレン基、1, 1, 2-トリメチルトリメチレン基、1,1,2,2-テトラメ チルエチレン基、1、1-ジメチル-2-エチルエチレ ン基、1、1ージエチルエチレン基、ヘプタメチレン 基、1-メチルヘキサメチレン基、1、1-ジメチルペ ンタメチレン基、2、2-ジメチルペンタメチレン基、 3, 3-ジプチルペンタメチレン基、4, 4-ジメチル. ペンタメチレン基、5,5-ジメチルペンタメチレン 基、1,1,4-トリメチルテトラメチレン基、1, 1, 2-トリメチルテトラメチレン基、1, 1, 3-ト リメチルテトラメチレン基、1、1、2、2-テトラメ チルトリメチレン基、1、1、3、3-テトラメチルト リメチレン基、1,1-ジメチル-2-エチルトリメチ レン基、1,1-ジメチル-3-エチルトリメチレン 基、オクタメチレン基、1-メチルヘプタメチレン基、 1, 1, -ジメチルヘキサメチレン基、ノナメチレン 基、1-メチルオクタメチレン基、1、1-ジメチルへ プタメチレン基、デカメチレン基、1-メチルノナメチ

レン基、1,1-ジメチルデカメチレン基等が挙げられ、このうちトリメチレン基、テトラメチレン基、ペンタメチレン基が更に好ましい。

【0014】R¹及びR²で示されるアルコキシカルボニル基としては、総炭素数2~7のアルコキシカルボニル基が好ましく、具体的にはメトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、tert-ブトキシカルボニル基等が挙げられる。

【0015】また、R¹及びR²で示される置換基を有していてもよい複素環式基としては、飽和又は不飽和の複素環式基が挙げられ、このうち不飽和の複素環式基、特に芳香族複素環式基が好ましい。また、当該複素環を構成するヘテロ原子としては窒素原子、酸素原子、硫黄原子が挙げられる。また、当該複素環式基の具体例としては、ピリジル基、チェニル基、フリル基、ピリミジル基、インドリル基、イミダゾリル基、クマリニル基、フタルイミジル基、キノリル基、ピペラニジル基、テトラゾリル基、トリアゾリル基、オキサゾリル基、チアゾリル基、チアジアゾリル基又はそれらのチェノー、ピリジフー、ピリジフー、ピラジノー、ピリダジノー又はベンゾ縮合体等が挙げられる。

【0016】また、この複素環式基に置換し得る基としては、ハロゲン原子、アルキル基、アルコキシ基、ニトロ基、アミノ基等が挙げられる。ここでアルキル基としては炭素数1~6の直鎖又は分岐鎖のアルキル基が挙げられ、アルコキシル基としては炭素数1~6の直鎖又は分岐鎖のアルコキシル基が挙げられる。

【0017】特に好ましい置換基を有していてもよい複一素環式基としては、ハロゲン原子、アルキル基、アルコ30 キシル基、ニトロ基及びアミノ基から選ばれる1~2個が置換していてもよいピリジル、ピリミジル又はチアジアゾリル基が挙げられる。

【0018】また、-N(R*) P*で形成される置換基を有していてもよい複素環式基としては、飽和又は不飽和の複素環式基が挙げられ、このうち不飽和の複素環式基、特に芳香族複素環式基が好ましい。当該複素環式基の具体例としては、ビリジル基、ピリミジル基、インドリル基、インダゾリル基、フタルイミジル基、キノリル基、ピペラニジル基、テトラゾリル基、トリアゾリル基、オ40 キサゾリル基又はそれらのチエノー、ビリジノー、ビリミジノー、ビラジノー、ビリダジノー又はベンゾ縮合体が挙げられる。

【0019】また、この複素環式基に置換し得る基としては、ハロゲン原子、アルキル基、アルコキシル基、ニトロ基、アミノ基等が挙げられる。ここでアルキル基としては炭素数1~6の直鎖又は分岐鎖のアルキル基が挙げられ、アルコキシル基としては炭素数1~6の直鎖又は分岐鎖のアルコキシル基が挙げられる。

プタメチレン基、デカメチレン基、1-メチルノナメチ 【0020】特に好ましい-N(R¹)パで示される置換基をレン基、1,1-ジメチルノナメチレン基、ドデカメチ 50 有していてもよい複素環式基としては、ハロゲン原子、

アルキル基、アルコキシル基、ニトロ基及びアミノ基か ら選ばれる1~2個が置換していてもよい、イミダゾリ ル、トリアゾリル又はイミダゾビリジル基が挙げられ

【0021】またR'で示されるアルキル基としては、 炭素数1~10の直鎖、分岐鎖又は環状のアルキル基が 挙げられ、具体的にはメチル基、エチル基、プロビル 基、イソプロピル基、ブチル基、Sec~ブチル基、t ertーブチル基、ペンチル基、イソペンチル基、ネオ ペンチル基、tert-ペンチル基、1-メチルブチル 10 ては、薬学的に許容される塩であれば特に制限されず、 基、2-メチルブチル基、1,2-ジメチルプロビル 基、ヘキシル基、イソヘキシル基、1-メチルペンチル 基、2-メチルペンチル基、3-メチルペンチル基、 1, 1-ジメチルブチル基、1, 2-ジメチルブチル 基、2,2-ジメチルブチル基、1,3-ジメチルブチ ル基、2,3-ジメチルプチル基、3,3-ジメチルブ チル基、1-エチルブチル基、2-エチルブチル基、 1, 1, 2-トリメチルプロピル基、1, 2, 2-トリ メチルプロピル基、1 – エチル – 1 – メチルプロビル 基、1-エチル-2-メチルプロピル基、シクロプロピ 20 ハク酸塩、クエン酸塩、酒石酸塩、シュウ酸塩、マレイ ル基、シクロブチル基、シクロペンチル基、シクロヘキ シル基などが挙げられ、とのうちメチル基、エチル基、 プロビル基、イソプロビル基が特に好ましい。

【0022】本発明のスルフォンアミド誘導体の好まし い態様としては、Arがハロゲン原子、アルキル基及び アルコキシル基から選ばれる置換基を有していてもよい 芳香族炭化水素基であり; A1 が炭素数3~6の直鎖又 は分岐鎖のアルキレン基であり;R¹ 及びR² がそれぞ れ水素原子、アルコキシカルボニル基又はハロゲン原

子、アルキル基、アルコキシル基、ニトロ基及びアミノ 基から選ばれる1~2個が置換していてもよいビリジ ル、ピリミジルもしくはチアジアゾリル基を示すか、R 1 及びR1 が隣接する窒素原子と一緒になって、ハロゲ ン原子、アルキル基、アルコキシル基、ニトロ基及びア ミノ基から選ばれる1~2個が置換していてもよいイミ ダゾリル、トリアゾリル又はイミダゾピリジル基を形成 し:R³ が水素原子である化合物が挙げられる。

【0023】本発明のスルフォンアミド誘導体の塩とし そのような塩としては、好適にはナトリウム塩、カリウ ム塩又はカルシウム塩のようなアルカリ金属又はアルカ ル土類金属の塩;フッ化水素酸塩、塩酸塩、臭化水素酸 塩、ヨウ化水素酸塩のようなハロゲン化水素酸塩;炭酸 塩、硝酸塩、過塩素酸塩、硫酸塩、リン酸塩などの無機 塩;メタンスルホン酸塩、トリフルオロメタンスルホン 酸塩、エタンスルホン酸塩のような低級アルキルスルホ ン酸塩:ベンゼンスルホン酸塩、p-トルエンスルホン 酸塩のようなアリールスルホン酸塩;フマール酸塩、コ ン酸塩等の有機酸塩;及びグルタミン酸塩、アスパラギ ン酸塩のようなアミノ酸塩を挙げることができる。

【0024】また本発明には、上記一般式(1)の水和 物、薬学的に許容される各種溶媒和物や結晶多形のもの 等も含まれる。

【0025】本発明化合物(1)は、例えば次の反応式 に従って製造することができる。

[0026]

【化3】

【0027】(式中、R3*はアルキル基を示し、Xはハ ロゲン原子を示し、Ar、A1、R1及びR1は前記と 同じ)

【0028】すなわち、一般式(2)で表される化合物 にArSQ Xで表されるスルフォン化試薬を反応させること により本発明化合物(1A)を得ることができる(A工 程)。一方、一般式(3)で表される化合物のニトロ基 を還元することにより化合物(1C)を得ることができ る(B工程)。との化合物(1C)にアミノ基反応試薬 を反応させることにより化合物(1A)を得ることがで きる(C工程)。更に、化合物(1A)は加水分解する ことにより化合物(1B)とすることができる(D工 程)。以下、各工程毎に説明する。

【0029】(A工程)化合物(2)を適当な溶媒中、 必要ならば塩基の存在下、例えば塩化ベンゼンスルフォ ニル等のスルフォン化試薬を作用させることにより、化 合物(1A)を得ることができる。用いられる塩基とし ては、トリエチルアミン、ピリジンが挙げられる。溶媒 としては、例えばジオキサン、アセトニトリル、テトラ ヒドロフラン、N, N-ジメチルホルムアミド、ジメチ ルスルフォキシド、1,2-ジエトキシエタン、塩化メ チレン、ベンゼン、トルエン、ピリジン等を例示でき る。反応に際しては、化合物(2)1モルに対し、例え ば塩化ベンゼンスルフォニルを1.2モル程度、塩基を 1. 2モル程度使用するのが好ましく、反応温度は0~ 50℃であり、反応時間は数分~12時間で行うことが 好ましい。

【0030】(B工程)化合物(3)を適当な溶媒中、

ニトロ基をアミノ基に還元することにより化合物(1 C)が得られる。還元方法としてはすず及び鉄等の金属 と塩酸により還元するか、パラジウム、ラネーニッケル 等の触媒の存在下に接触還元が利用できる。

【0031】(C工程)化合物(1C)を適当な溶媒 中、必要ならば塩基の存在下、適当な脱離基を有する脂 肪族あるいは芳香族化合物等のアミノ基と反応する試薬 30 を作用させることにより化合物(1A)が得られる。溶 媒としては、A工程と同様の溶媒を使用することがで き、反応に際しては、化合物(1C)1モルに対し、ア ミノ基と反応する試薬1.0~1.1モル、塩基を0~ 1. 5 モル使用することが好ましく、反応温度は室温~ 150℃であり、反応時間は数分~12時間で行うこと が好ましい。

【0032】(D工程)化合物(1A)を適当な溶媒に 溶解させ、通常のエステル加水分解を、塩基性条件下、 酸性条件下、あるいは中性条件下で行うことにより化合 物(1B)が得られる。塩基性条件下で用いる塩基とし ては、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化リチ ウム、水酸化バリウム等が挙げられ、酸性条件下で用い る酸としては塩酸、硫酸等の無機酸、三塩化ホウ素等の ・ルイス酸、トリフルオロ酢酸、p-トルエンスルホン酸 等の有機酸等が挙げられ、中性条件下では、ヨウ化リチ ウム、臭化リチウム等のハロゲンイオン、チノール及び セノレール等のアルカリ金属塩、ヨードトリメチルシラ ン及びエステラーゼのような酵素が挙げられる。反応に 用いる溶媒としては、水、アルコール(例えばメタノー 50 ル、エタノール)、アセトン、ジオキサン、アセトニト

リル、テトラヒドロフラン、N、N - ジメチルホルムアミド、ジメチルスルフォキシド、ギ酸、酢酸、ピリジン、ルチジン、コリジン等が用いられる。上記の常用の溶媒は、水との混合物を用いてもよい。反応は通常室温で進行するが、氷冷下にて行う必要のあるもの、あるいは加熱を要するものもあり、常法により適宜選択して行うことができる。

【0033】A工程は、R¹ 及びR² が隣接する窒素原子と一緒になって置換基を有していてもよい複素環式基を示す場合に有用であり、一方、C工程はR¹ 及びR² のうち少なくとも一方が置換基を有していてもよい複素環式基を示す場合に有用である。

【0034】前記反応に用いられる化合物(2)は、例えばハロゲン化-0-ニトロフェノールにハロゲン化脂肪酸類を反応させてハロゲン化-0-ニトローフェノキシ脂肪酸類を得、次いでこれにNH(R¹) R²で示されるアミン類を反応させることにより得ることができる。一方、化合物(3)は、ニトロ化-0-アミノフェノールにハロゲン化脂肪酸類を反応させて、ニトロ化-0-アミノフェノキシ脂肪酸類を得、次いでこれにアリールスルフ 20 ォン酸ハライドを反応させることにより得ることができる。

【0035】上記反応により得られる本発明の化合物 (1)は、通常の分離精製手段、例えば、再結晶、蒸留、クロマトグラフィー等により容易に結晶又は液状物として単離するととができる。

【0036】本発明の医薬は、ヒトを含む哺乳動物の治

療剤として、その薬理作用及びその投与目的に応じ、そのまま又は各種製剤の形態で使用することができる。当該製剤は、活性成分として有効な量の一般式(1)の化合物若しくはその塩とその薬学的に許容される担体を均一に混合して製造できる。本発明製剤の有効成分の投与量は、用法、患者の年令、性別、その他の条件等に応じて適宜選択されるが、通常1~300 mg/kg/日の範囲とするのがよい。また、上記担体としては、投与に対して望ましい製剤の形態に応じた広い範囲のものを使用することができる。更に、本発明製剤は経口的に又は軟膏、注射等の非経口的投与に対して適する単位服用形態にあることが望ましい。

[0037]

【発明の効果】本発明の新規化合物は、優れた血小板凝集阻害作用を有しており、心筋梗塞、肺塞栓症、末梢動脈塞栓症、脳血栓、脳梗塞等の循環器系障害の治療剤として有用である。

[0038]

【実施例】次に本発明を実施例を挙げて更に具体的に説 明するが、これらは、単に例示であって本発明を制限す るものではない。

【0039】製造例1~3

下記に本発明のスルフォンアミド誘導体の合成法を示す。

【0040】製造例1

[0041]

【化4】

【0042】(式中、A¹ はトリメチレン基、テトラメ チレン基又はペンタメチレン基を示す。)

【0043】参考例1-1

5-(2-アミノ-5-ニトロフェノキシ) 吉草酸エチルの製造

2-アミノ-5-ニトロフェノール60g(38.96 mM)をN,N-ジメチルホルムアミド(以下、「DM F」と言う)200mlに溶解し、ヨウ化ナトリウム70g、炭酸カリウム80gを加え、氷冷下撹拌しながら5-ブロモ吉草酸エチル99g(47.37mM)を滴下した。滴下終了後、60℃で18時間攪拌した。反応液を、飽和食塩水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧下留去し、残渣を酢酸エチルーへキサン(1:3)を展開溶媒とするシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、5-(2-アミノ-5-ニトロフェノキシ)吉草酸エチルを褐色油状物として84.6g(77%)得た。FABMS及びNMRの結果を次に示した。

[0044] FABMS(m/z): 283(M⁺+1)

 1 H-NMR(270MHz,CDCl,) δ : 1.27(3H,t,J=6.92Hz), 1.83-1.93(4H,m), 2.42(2H,t,J=6.93Hz),4.10(2H,t,J=5.61H

z), 4.16(2H,q,J=6.92Hz), 4.64(2H,br s),6.63(1H,d,J 30 =8.58Hz), 7.64(1H,d,J=2.31Hz), 7.81(1H,dd,J=2.31, 8.91Hz)

【0045】参考例1-2

4-(2-アミノ-5-ニトロフェノキシ) 酪酸エチルの製造

2-アミノー5-ニトロフェノール10.0g(64.9mM)をアセトン150mlに溶解し、ヨウ化カリウム12.0g、炭酸カリウム10.0g及び4ーブロモ酪酸エチルエステル15g(76.9mM)を加え24時間加熱還流した。溶媒を減圧下留去し、水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を、飽和チオ硫酸ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸マグネシウムにて乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチルーへキサン(1:3)で溶出される画分より目的物(2-2)を黄色の結晶として10.4gを得た。これをメタノールで再結晶して、4ー(2-アミノー5-ニトロフェノキシ)酪酸エチルを淡黄色結晶として8.4g(収率48.3%)を得た。融点、FABMS及びNMRの結果を次に示した。

【0046】mp.:97~98℃

50 FABMS(m/z): $269(M^{+1})$

 1 H-NMR(270MHz,CDCl,) δ : 1.27(3H,t,J=7.10Hz), 2.20 (2H,tt,J=5.94,7.08Hz), 2.53(2H,t,J=7.09Hz),4.13(2 H,t,J=5.94Hz), 4.16(2H,q,J=7.15Hz), 4.57(2H,br s), 6.63(1H,d,J=8.90Hz), 7.65(1H,d,J=2.31Hz), 7.81(1H, dd, J=8.75, 2.47Hz)

【0047】参考例1-3

6-(2-アミノ-5-ニトロフェノキシ) カプロン酸 エチルの製造

 $2-r \le J-5--1$ 6 mM) を DMF 5 0 m l に 溶解 し、6 - プロモヘキサン酸 10 エチル7. 24g (32. 46 mM) を加え、氷水冷却下 攪拌しながらヨウ化ナトリウム5.4g、炭酸カリウム 5. 37gを加え、室温で48時間攪拌した。水を加 え、酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄 し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下留 去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付 し、酢酸エチル-n-ヘキサン(1:2)で溶出される 画分より目的物(2-3)を褐色油状物として6.6g を得た。この物は徐々に結晶化した。これをエタノール シ) カプロン酸エチルを黄色結晶として4.8g(収率 49.9%) を得た。融点、FABMS及びNMRの結 果を次に示した。

[0048] mp.: $43\sim44^{\circ}$ C

FABMS(m/z): 297 $(M^{+}+1)$

¹H_NMR(270MHz,CDC1,)δ: 1.26(3H,t,J=7.26Hz), 1.50-1.58(2H,m), 1.72(2H,tt,J≈6.93,7.92Hz),1.89(2H,tt,J =6.60,7.92Hz), 2.35(2H,t,J=6.92Hz), 4.08(2H,t,J=6. 27Hz),4.13(2H,q,J=7.26Hz), 4.54(2H,br s), 6.63(1H, d, J=8.90Hz), 7.65(1H, d, J=2.31Hz), 7.80(1H, dd, J=2.31,8.58Hz)

【0049】参考例2

5-〔2-(4-クロロベンゼンスルフォニル) アミノ -5-ニトロフェノキシ〕吉草酸エチルの製造法 化合物(1-2)80g (283.68mM) をピリジン 300mlに溶解し、氷冷下攪拌しながら4-クロロベン ゼンスルホニルクロライド59.85g(283.68 mM)を少量ずつ加え、室温で一晩攪拌した。溶媒を減圧 下留去後、水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を 水、飽和食塩水で洗浄した後、無水硫酸ナトリウムで乾 40 燥した。溶媒を減圧下留去し、得られた結晶状残渣をジ エチルエーテルより再結晶し、5-[2-(4-クロロ ベンゼンスルフォニル) アミノー5ーニトロフェノキ シ〕吉草酸エチルを淡黄色結晶として100g(収率7 7.5%) を得た。融点、FABMS及びNMRの結果 を次に示した。

[0050] mp.: 77~78°C

 $FABMS(m/z): 457(M^{+1})$

 1 H-NMR(270MHz,QXC1,) δ : 1.29(3H,t,J=6.93Hz), 1.74-1.86(4H,m), 2.41(2H,t,J=6.93Hz),4.03(2H,t,J=5.61H

z), 4.20(2H,t,J=6.93Hz), 7.45(2H,d,J=8.91Hz),7.63 (1H,d,J=3.30Hz), 7.65(1H,d,J=8.91Hz), 7.81(1H,d,J=8.91Hz)2.31Hz),7.85(1H,d,J=2.31Hz), 7.80(1H,s)

【0051】製造例1-1

5-(2-(4-クロロベンゼンスルフォニル) アミノ -5-アミノフェノキシ〕 吉草酸エチルの製造

エチル化合物 (1-3) 85g (186.2mM) をエタ ノール-酢酸エチル(1:1)の混合溶媒200mlに溶 解し、5%パラジウム-炭素5gを加え、水素気流中室 温で撹拌した。還元終了後、セライトを通して減圧濾過 し、濾液を減圧濃縮した。得られた結晶性残渣を酢酸エ チルより再結晶し、5-〔2-(4-クロロベンゼンス ルフォニル) アミノ-5-アミノフェノキシ] 吉草酸エ チル64g(収率80.5%)を淡緑黄色結晶として得 た。融点、FABMS及びNMRの結果を次に示した。 [0052] mp.: $104\sim105^{\circ}$ C

 $MS(m/z) : 426(M^{+})$

 1 H-NMR(270MHz,CDCl₃) δ : 1.28(3H,t,J=6.92Hz), 1.58-1.65(4H,m), 2.32(2H,t,J=6.93Hz),3.64(2H,t,J=5.61H より再結晶し、6-(2-アミノ-5-ニトロフェノキ 20 z), 4.16(2H,q,J=6.93Hz), 6.23(1H,d,J=2.31Hz),6.45 (1H,dd,J=2.30,8.57Hz), 6.78(1H,br s), 7.35(2H,d,J=8.58Hz), 7.40(1H,s), 7.60(2H,d,J=8.58Hz)

【0053】製造例1-2

5-[2-(4-クロロベンゼンスルフォニル) アミノ -5-(3-ニトロピリジン-2-イル) アミノフェノ キシ〕吉草酸エチルの製造

化合物(1-4)2. 13g (4.99mM)をDMF1 0 m7 に溶解し、2 - クロロ-3 - ニトロピリジン0.8 7g(5.49mM)を加え、120℃、6時間攪拌し 30 た。反応液を室温に戻した後、水を加え、酢酸エチルで 抽出した。有機層を水洗後、無水硫酸ナトリウムで乾燥 した。溶媒を減圧下留去後、残渣をシリカゲルカラムク ロマトグラフィーに付し、酢酸エチルーヘキサン(1: 3)で溶出される画分より目的物(5)を赤褐色の粗結 晶として2.0gを得た。これを酢酸エチルより再結晶 して、5-〔2-(4-クロロベンゼンスルフォニル) アミノー5-(3-ニトロビリジン-2-イル)アミノ フェノキシ〕吉草酸エチルを赤色結晶として1.5g (収率54.7%)を得た。融点、FABMS及びNM Rの結果を次に示した。

[0054] mp.: 113 \sim 114°C

FABMS(m/z): 549(M^{+1})

¹H-NMR(270MHz,CDCl₃) δ : 1.28(3H,t,J=7.25Hz), 1.67-1.71(4H,m), 2.36(2H,br t,J=6.6Hz),3.80(2H,br t,J=5.61Hz), 4.18(2H,q,J=7.25Hz),6.85(1H,dd,J=4.62,8.2 5Hz), 7.03(1H,s), 7.26(1H,d,J=8.58Hz), 7.37(2H,d,J=8.58Hz)8.90Hz), 7.56(1H,d,J=8.58Hz), 7.68(2H,d,J=8.57Hz). 8.48(1H,dd,J=1.98,4.62Hz), 8.52(1H,dd,J=1.98,8.25H z),10.10(1H,s)

50 【0055】製造例1-3

16

5-(2-(4-クロロベンゼンスルフォニル)アミノ -5-(3-ニトロピリジン-2-イル)アミノーフェ ノキシ〕 吉草酸(化合物 1 A - 1)の製造 化合物(1-5)1.0g(1.82mM)をメタノール -アセトニトリル(1:1)の混合溶媒5mlに溶解し、 との溶液に2N-水酸化ナトリウム水溶液3mlを加え、 室温で8時間撹拌した。反応液に水を加え、クエン酸酸 性とした後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で中和し、 酢酸エチルで抽出した。有機層を、水、飽和食塩水で順 次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧 10 下留去し、得られた結晶性残渣を酢酸エチルーヘキサン より再結晶すると、5-〔2-〔4-クロロベンゼンス ルフォニル) アミノー5-(3-ニトロピリジン-2-イル) アミノ-フェノキシ] 吉草酸を赤色結晶として 0.6g(収率63.4%) 得た。このものの物理化学 的データは以下の通りである。

[0056] mp.: $172\sim173^{\circ}$ C

FABMS(m/z): 521($M^{\dagger}+1$)

¹H-NMR(270MHz,CDCl₃) δ : 1.70-1.74(4H,m), 2.34(2H, t,J=6.6Hz), 3.82(2H,t,J=5.61Hz),6.85(1H,dd,J=4.62, 20 5,7.59Hz),7.16(1H,d,J=8.58Hz), 7.27(1H,d,J=1.98H 8.25Hz), 7.11(1H,s), 7.16(1H,dd,J=1.98,8.58Hz),7.2 5(1H,t,J=1.32Hz), 7.37(2H,d,J=8.90Hz), 7.55(1H,d,J=8.90Hz)=8.58Hz),7.68(2H,d,J=8.57Hz), 8.47(1H,dd,J=1.65,4. 62Hz),8.53(1H,dd,J=1.98,8.25Hz), 10.10(1H,s)

【0057】製造例1-4

5-[2-(4-クロロベンゼンスルフォニル) アミノ -5-(3-アミノピリジン-2-イル)アミノーフェ米

*ノキシ] 吉酸酸(化合物 I A - 2)の製造 化合物(1A-1)0.5g(0.96mM)を酢酸-6 N塩酸(1:1)の混合溶媒8mlに溶解し、スズ粉末 0.5 gを加え、氷冷下3時間攪拌した。溶媒を1/3 程度留去した後、水を加え、飽和炭酸水素ナトリウム水 溶液で中性付近にした。酢酸エチルで抽出し、有機層を 飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。 溶媒を減圧留去すると結晶性の残渣を得た。これを酢酸 エチル、ヘキサンで順次洗浄後、減圧乾燥を行い、5-〔2-(4-クロロベンゼンスルフォニル)アミノ-5 (3-アミノピリジン-2-イル)アミノーフェノキ シ〕吉草酸を淡黄色結晶として0.2g(収率37.8 %)を得た。このものの物理化学的データは以下の通り である。

[0058] mp.: $182\sim184^{\circ}$ C

 $FABMS(m/z): 491(M^{+}+1)$

 1 H-NMR(270MHz, DMSO-d₆) δ : 1.53-1.59(4H, m), 2.31(2 H,br t,J=6.92Hz), 3.65(2H,br t,J=6.92Hz),5.16(2H,b r s), 6.71(1H,dd,J=4.62,7.59Hz), 6.98(1H,dd,J=1.6z), 7.35(1H,d,J=1.98Hz),7.58(1H,dd,J=1.32,4.62Hz), 7.66(2H,d,J=9.23Hz), 7.71(2H,d,J=8.91Hz)7.87(1H, s), 9.39(1H,s)

【0059】製造例2

[0060]

【化5】

BocHN
$$0_{A1}$$
 COOB to 0_{02}

18

【0062】参考例3

2-ニトロー4-tert-ブトキシカルボニルアミノ フェノールの製造

4-アミノ-2-ニトロフェノール5. 0g (32. 4 mM) をテトラヒドロフラン (以下「THF」と言う) 3 Omlに溶解し、氷冷下攪拌しながら、ジーtert-ブ チルジカルボネート8.4g(38,9mM)を少量ずつ 加え、室温で一晩攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エ チルで抽出した。有機層を、飽和食塩水で洗浄後、無水 -ニトロ-4-tert-ブトキシカルボニルアミノフ ェノール8.2g(収率定量的)を得た。NMRの結果 を次に示した。

[0063] 1 H-NMR(270MHz,CDCl₃) δ : 1.52(9H,s), 6. 45(1H,br s), 7.10(1H,d,J=8.91Hz),7.57(1H,dd,J=2.3 1,8.91Hz), 8.17(1H,d,J=2.64Hz), 10.35(1H,s)

【0064】参考例4

5-(2-ニトロ-4-tert-ブトキシカルボニル アミノフェノキシ) 吉草酸エチルの製造

2-ニトロ-4-tert-ブトキシカルボニルアミノ 20 フェノール2.8g(11mM)をDMF20mlに溶解 し、ヨウ化ナトリウム1.7g、炭酸カリウム2.0g 及び5-ブロモ吉草酸エチル2.3g(11㎜)を加 え、60℃で20時間攪拌した。反応液を室温まで冷却 し、水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食 塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を 減圧下留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマ トグラフィーに付し、酢酸エチルーヘキサン(1:5) で溶出される画分より、5-(2-ニトロ-4-ter t - プトキシカルボニルアミノフェノキシ) 吉草酸エチ ル4.0g(収率95.2%)を得た。NMRの結果を 次に示した。

[0065] 1 H-NMR(270MHz,CDCl₃) δ : 1.25(3H,t,J=6. 93Hz), 1.51(9H,s), 1.81-1.85(4H,m), 2.38(2H,t)=5.61Hz), 4.07(2H,t,J=5.61Hz), 4.13(2H,q,J=6.93Hz),6.5 3(1H,br s), 6.98(1H,d,J=9.24Hz), 7.34(1H,dd,J=2.64,9.24Hz), 7.89(1H,d, J=2.64Hz)

【0066】製造例2-1

5-[2-(4-クロロベンゼンスルフォニル) アミノ -4-tert-ブトキシカルボニルアミノフェノキ シ〕吉草酸エチルの製造

5-(2-ニトロ-4-tert-ブトキシカルボニル アミノフェノキシ) 吉草酸エチル5. 8g (15.18

nM)をエタノール50mlに溶解し5%パラジウム炭素 1.0gを加え、水素雰囲気下攪拌した。還元終了後、 セライトを通して減圧濾過を行い、濾液を減圧濃縮し た。得られた残渣をピリジン20mlに溶解し、氷浴攪拌 下4-クロロベンゼンスルホニルクロライド3.2g (15.18mM)を加え、室温で一晩攪拌した。溶媒を 減圧留去後、水を加えて酢酸エチル抽出した。有機層を 水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し た。溶媒を減圧下留去し、得られた残渣をシリカゲルカ 硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下留去し、2 10 ラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチルーヘキサン (1:3)で溶出される画分より5-[2-(4-クロ ロベンゼンスルフォニル) アミノー4ーtertーブト キシカルボニルアミノフェノキシ〕吉草酸エチル6.6 g (収率82.6%)を得た。NMRの結果を次に示し た。

> [0 0 6 7] 1 H-NMR(270MHz,CDCl,) δ : 1.28(3H,t,J=6. 92Hz), 1.51(9H,s), 1.65(4H,br s), 2.38(2H,br t),3. 75(2H,br t), 4.16(2H,q,J=6.92Hz), 6.34(1H,br s),6. 64(1H,d,J=8.91Hz), 7.26(1H,br s), 7.36(1H,d,J=2.64 Hz),7.38(2H,d,J=8.24Hz), 7.70(2H,d,J=7.92Hz) 【0068】製造例2-2

5-〔2-(4-クロロベンゼンスルフォニル)アミノ - 4 - アミノフェノキシ〕吉草酸エチルの製造 5-〔2-(4-クロロベンゼンスルフォニル) アミノ -4-tert-ブトキシカルボニルアミノフェノキ シ〕吉草酸エチル3.0gを酢酸エチル20mlに溶解 し、4N塩酸-酢酸エチル試液3mlを加え室温で6時間 攪拌した。反応液に水を加え炭酸カリウムで中和した 後、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で 30 洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留 去し、5-〔2-(4-クロロベンゼンスルフォニル) アミノー4-アミノフェノキシ] 吉草酸エチル2.2g (収率90.5%)を得た。NMRの結果を次に示し た。

 $[0\ 0\ 6\ 9]$ H-NMR(270MHz,CDCl₃) δ : 1.27(3H,t,J=6. 92Hz), 1.63-1.65(4H,m), 2.33(2H,t,J=6.93Hz), 3.68(2H,t,J=5.61Hz), 4.16(2H,q,J=6.92Hz), 6.36(1H,dd,J=2.31,8.25Hz),6.53(1H,d,J=8.58Hz), 6.98(1H,d,J=2.97 Hz), 7.37(2H,d,J=8.57Hz), 7.68(2H,d,J=8.57Hz)

【0070】製造例3 40

[0071]

【化6】

【0072】(式中、A¹ はテトラメチレン基を示す。)

【0073】参考例5

5 - (5 - フルオロ - 2 - ニトロフェノキシ) 吉草酸エ チルの製造

5-フルオロ-2-ニトロフェノール2.5g(15.9mM)を10mlに溶解し、氷浴攪拌下、水素化ナトリウム0.6g(60%油性)を少量ずつ加え、室温で2時間攪拌した。この溶液に、5-ブロモ吉草酸エチル3.3g(15.9mM)を約10分で滴下し、滴下後100℃で1.5時間攪拌した。反応液を室温まで冷却した後、水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧下留去した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチルーヘキサン(1:4)より溶出される画分より5-(5-フルオロ-2-ニトロフェノキシ)吉草酸エチルを褐色油状物として3.6g(収率81%)を得た。FABMS及びNMRの結果を次に示した。

[0074] FABMS(m/z): 286(M⁺+1)

¹H-NMR(270MHz,CDCl₃) δ : 1.26(3H,t,J=6.93Hz), 1.81–1.94(4H,m), 2.40(2H,t,J=6.94Hz),4.10(2H,t,J=5.94Hz), 4.13(2H,q,J=7.26Hz), 6.68–6.79(2H,m),7.94(1H,dd,J=5.94,8.91Hz)

【0075】参考例6

5-(2-ニトロ-5-1 [H] -イミダゾール-1-イル-フェノキシ) 吉草酸エチルの製造

イミダゾール(7mM)0. 48gをDMF10mlに溶解 50 て中和し、ジエチルエーテルで抽出した。有機層を飽和

し、氷冷下攪拌しながら水素化ナトリウム(60%油性)0.28gを加え、40分間攪拌した。この溶液に5-(5-フルオロ-2-ニトロフェノキシ)吉草酸エチル2.0g(7mM)を加え、室温で18時間攪拌した。反応液を氷水中に注ぎ、酢酸エチルエステルで抽出を行った。有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧下留去し、得られた残渣をエタノールより再結晶して、5-(2-ニトロ-5-1[H]-イミダゾール-1-イルーフェノキシ)吉草酸エチル1.6g(収率65%)を黄色結晶として1.6g(65%)を得た。融点、FABMS及びNMRの結果を次に示した。

[0076] mp.: 63 \sim 64°C

FABMS(m/z): 333(M'+1)

¹H-NMR(270MHz,CDCl₃) δ : 1.26(3H,t,J=6.93Hz), 1.87–1.97(4H,m), 2.42(2H,t,J=7.26Hz),4.13(2H,q,J=6.93Hz), 4.19(2H,t,J=5.61Hz), 7.03–7.08(2H,m),7.26(1H,d,J=2.97Hz), 7.32(1H,d,J=1.32Hz), 7.93(1H,s),8.02 (1H,d,J=9.24Hz)

【0077】参考例7

5-(2-アミノ-5-1[H]-イミダゾール-1-イル-フェノキシ)吉草酸エチルの製造
5-(2-ニトロ-5-1[H]-イミダゾール-1-イル-フェノキシ)吉草酸エチル1.5g(4.5mM)を酢酸-6N塩酸(1:1)の混合溶媒15mlに溶解し、室温攪拌下スズ粉末1.5gを加え同温で5時間攪拌した。反応液に水を注ぎ、炭酸カリウムを徐々に加えて中和1、ジェチルエーテルで抽出した。有機層を飽和

22

食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧下留去して5-(2-アミノ-5-1 [H]-イミダゾール-1-イル-フェノキシ)吉草酸エチルを灰色結晶として1.1g(収率80.8%)を得た。融点、FABMS及びNMRの結果を次に示した。

[0078] mp.: 76~78°C

FABMS(m/z): 303(M^{+} +1)

¹H-NMR(270MHz,CDCl₃) δ : 1.26(3H,t,J=7.26Hz), 1.81–1.91(4H,m), 2.40(2H,t,J=6.93Hz),4.04(2H,t,J=5.61Hz), 4.14(2H,q,J=6.93Hz), 4.02–4.08(3H,m),7.16(2H,d,J=4.29Hz), 7.72(1H,s)

【0079】製造例3-1

5 - 〔2 - (4 - クロロベンゼンスルフォニル)アミノ - 5 - 1 〔H〕 - イミダゾール - 1 - イルーフェノキ シ〕吉草酸エチルの製造

化合物(3-4)1.1g(3.64mM)をピリジン5mlに溶解し、氷浴攪拌下4-クロロベンゼンスルホニルクロライド0.77gを加え、室温で14時間攪拌した。反応液に水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧下留去し、得られた残渣を酢酸エチルから結晶化して、5-〔2-(4-クロロベンゼンスルフォニル)アミノ-5-1〔H〕-イミダゾール-1-イルーフェノキシ〕吉草酸エチルを無色結晶として1.6g(収率62%)を得た。融点、FABMS及びNMRの結果を次に示した。

[0080] mp.: $112\sim124$ °C

FABMS(m/z): 479($M^{+}+1$)

¹H-NMR(270M+z,CDCl₃) δ : 1.28(3H,t,J=6.98Hz), 1.69–1.78(4H,m), 2.37(2H,t,J=6.93Hz),3.87(2H,t,J=5.60Hz), 4.18(2H,q,J=6.98Hz), 6.75(1H,d,J=2.31Hz),6.95 (1H,dd,J=1.98,8.25Hz), 7.19(1H,d,J=6.93Hz),7.20(1H,d,J=8.58Hz), 7.32(1H,br s), 7.41(2H,d,J=8.58Hz), 7.65(1H,d,J=8.58Hz), 7.73(2H,d,J=8.58Hz), 7.77(1H, s)

【0081】製造例4

[0082]

[(£7]

【0083】製造例4-1

製造例1-4で得られた5-〔2-(4-クロロベンゼンスルフォニル)アミノ-5-(3-アミノビリジン-2-イル)アミノ-フェノキシ〕吉草0.31g(0.595mM)を酢酸8.0mlに溶解し、140℃で10時間攪拌した。反応液を室温まで冷却し、水を加え、炭酸水素ナトリウムで中和し、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧下留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルム-メタノール(50:1)より溶出される画分より、5-〔2-(4-クロロベンゼンスルフォニル)アミノ-5-(2-メチル-1〔H〕-イミダゾー〔5,4-b〕ビリジン-1-イル)フェノキシ〕吉草酸0.12g(37.9%)を得た。とのものの物理化学的データは以下の通りである。

[0 0 8 4] ¹H-MMR(270MHz,CDCl₃) δ: 1.69(4H,m), 2. 38(2H,t,J=6.93Hz), 2.51(3H,s), 3.98(2H,t,J=5.28H 2), 6.85(1H,d,J=8.58Hz), 6.91(1H,dd,J=2.30,9.23Hz), 7.45(2H,d,J=8.25Hz), 7.65(1H,d,J=8.58Hz), 7.74(1H, br s),7.85(2H,d,J=8.24Hz), 8.03(1H,d,J=7.92Hz), 8. 28(1H,d,J=4.95Hz)

【0085】実施例1~16

上記製造例と同様の方法で、下記化合物を得た。

[$0\ 0\ 8\ 7$] ¹H-MMR(270MHz,DMSO-d₆) δ : 1.68(2H,t,J=50 6.93Hz), 2.32(2H,t,J=7.59Hz), 3.60(2H,t,J=6.27Hz),

5.05(2H, br s), 6.63(1H, dd, J=4.95, 7.59Hz), 6.90(1H, dd, J=4.95, 7.59Hz)dd, J=1.65, 7.59Hz), 7.06(1H, d, J=8.57Hz), 7.19(1H, d, J=8.57Hz) =2.31Hz), 7.25(1H,d,J=1.98Hz),7.49(1H,dd,J=1.32,4. 62Hz), 7.56(2H,d,J=8.91Hz), 7.62(2H,d,J=8.58Hz),7. 75(1H,s), 9.30(1H,br s)

23

[0088]6-[2-(4-クロロベンゼンスルフォ ニル) アミノー5-(3-アミノビリジン-2-イル) アミノーフェノキシ〕カプロン酸(化合物1A-4) $[0089]^{1}$ H-NMR(270MHz,DMSO-d₆) $\delta: 1.69-1.73(2)$ H,m), 1.81–1.87(2H,m), 1.90–1.98(2H,m), 2.68(2H,t, J 10 =7.26Hz),3.99(2H,t,J=6.27Hz), 5.52(2H,br s),7.08(1 H, dd, J=4.95, 7.58Hz), 7.35(1H, dd, J=1.65, 7.59Hz), 7.53(1H,d,J=8.90Hz), 7.66(1H,dd,J=1.98,8.58Hz),7.73(1 H,d,J=1.98Hz), 7.95(1H,dd,J=1.32,4.62Hz), 8.04(4H,s),8.21(1H,s), 9.19(1H,s)

【0090】5-〔2-(4-クロロベンゼンスルフォ ニル) アミノー4-(3-アミノピリジン-2-イル) アミノーフェノキシ〕吉草酸(化合物1A-5)

 $[0091]^{1}$ H-NMR(270MHz,CDCl₃) δ : 1.67(4H,br s), 2.34(2H,br t), 3.74(2H,br t), 5.11(2H,br),6.66(1 H,d,J=8.91Hz), 6.74(1H,dd,J=4.95,7.59Hz),7.01(1H, d, J=6.27Hz), 7.13(1H,dd, J=2.64,8.91Hz),7.37(3H,d,J =8.57Hz), 7.72(3H,d,J=8.58Hz), 8.02(1H,d,J=7.26H z),8.28(1H,d, J=4.94Hz)

[0092]5-[2-(4-クロロベンゼンスルフォ ニル) アミノー4ー(5-アミノピリジン-2-イル) アミノーフェノキシ〕吉草酸(化合物1A-6)

 $[0.093]^{1}$ H-NMR(270MHz,DMSO-d₆) $\delta: 1.50(4H,br)$ \cdot s), 2.24(2H,t,J=6.93Hz), 3.65(2H,t,J=5.94Hz),5.02 (2H,br), 6.89(1H,d,J=9.24Hz), 7.23(2H,s), 7.36(1H,s),7.59(2H,d,J=8.58Hz), 7.64(2H,d,J=8.91Hz),8.28(1 H, dd, J=2.64, 9.23Hz), 9.04(1H, d, J=2.97Hz), 9.49(1H, d, J=2.97Hz)br s),10.14(1H,s)

【0094】5-〔2-(4-クロロベンゼンスルフォ ニル) アミノー5ー (5-アミノー4-メチルーピリジ ン-2-イル)アミノ-フェノキシ] 吉草酸(化合物1 A-7)

 $[0095]^{1}$ H-NMR(270MHz,DMSO-d₆) $\delta:1.44-1.54(4)$ H,m), 2.23(2H,br t, J=6.92Hz), 2.62(3H,s), 3.56(2H,br t, J=5.92Hz), 5.02(2H,br s), 6.52(1H,s), 6.87(1H,d 40)d, J=4.62, 7.54Hz), 7.00(1H, dd, J=1.23, 7.56Hz), 7.09(1 H,s), 7.43(2H,d, J=8.55Hz), 7.56(1H,d, J=8.62Hz), 7.7 2(2H,d,J=8.54Hz),7.86(1H,s), 9.10(1H,s)

【0096】5-〔2-(4-フルオロベンゼンスルフ ォニル)アミノー5ー(3-アミノピリジン-2-イ ル) アミノーフェノキシ] 吉草酸(化合物1A-8) $[0097]^{1}$ H-NMR(270MHz,DMSO-d₆) $\delta: 1.43-1.54(4)$ H,m), 2.22(2H, t, J=6.92Hz), 3.57(2H, t, J=59.3Hz), 5.0 6(2H,br s), 6.62(1H,dd,J=1.65,7.58Hz), 6.88(1H,dd, J=1.65, 7.59Hz), 7.08(2H,d,J=8.91Hz), 7.19(1H,d,J=1.50z), 3.86(3H,s), 5.12(2H,brs), 6.68(1H,dd,J=4.95,7.50)

98Hz), 7.27(1H,d,J=1.98Hz),7.35(2H,d,J=8.91Hz), 7. 49(1H,dd, J=1.65,4.95Hz),7.67(1H,dd, J=5.27,8.91Hz), 7.76(1H,s), 9.18(1H,br s)

【0098】5-〔2-(4-ブロモベンゼンスルフォ ニル)アミノー5-(3-アミノビリジン-2-イル) アミノーフェノキシ〕吉草酸(化合物1A-9)

 $[0099]^{1}$ H-NMR(270MHz,DMSO-d₆) $\delta: 1.45-1.53(4)$ H,m), 2.23(2H,br t,J=6.60Hz), 3.56(2H,br t,J=5.93H z), 5.06(2H, br s), 6.62(1H, dd, J=4.62, 7.59Hz), 6.90(1H, dd, J=1.65, 7.92Hz), 7.07(1H, d, J=8.90Hz), 7.19(1H,d,J=2.31Hz), 7.27(1H,d,J=2.64Hz), 7.53(2H,d,J=8.5)Hz), 7.58(1H,dd,J=2.31,3.96Hz),7.72(2H,d,J=8.58H z), 7.76(1H,s), 9.27(1H,br s)

【0100】5-〔2-(4-ヨードベンゼンスルフォ ニル) アミノー5ー(3-アミノピリジン-2-イル) アミノーフェノキシ] 吉草酸(化合物1A-10)

[0101] 1 H-NMR(270MHz,DMSO-d₆) δ : 1.44-1.54(4 H,m), 2.23(2H,t,J=6.84Hz), 3.54(2H,t,J=5.94Hz),5.0 8(2H,br s), 6.62(1H,dd, J=4.62, 7.57Hz), 6.89(1H,dd, J=1.66, 7.58Hz), 7.08(2H,d,J=8.58Hz), 7.23(1H,d,J=1). 99Hz), 7.28(1H,d,J=1.98Hz),7.37(2H,d,J=8.57Hz), 7. 48(1H,dd, J=3.28,8.59Hz),7.57(1H,dd, J=1.66,4.61Hz),7.84(1H,s), 9.16(1H,s)

【0102】5-[2-(ベンゼンスルフォニル)アミ ノー5-(3-アミノピリジン-2-イル)アミノーフ ェノキシ〕吉草酸(化合物1A-11)

[0103]mp:186~187°C

 1 H-NMR(270MHz,DMSO-d₆) δ : 1.45-1.53(4H,m), 2.21(2 H,t,J=6.60Hz), 3.53(2H,t,J=5.94Hz), 5.04(2H,br s), 6.61(1H,dd,J=4.94,7.58Hz), 6.88(1H,dd,J=1.65,7.59H z),7.08(1H,d,J=8.57Hz), 7.16(1H,d,J=1.98Hz), 7.24 (1H,d,J=2.31Hz),7.45-7.50(3H,m), 7.54-7.56(1H,m), 7.60-7.64(2H,m), 7.72(1H,s),9.11(1H,s), 12.07(1H,b

[0104]5-[2-(4-h)]アミノー5ー(3-アミノピリジン-2-イル)アミノ -フェノキシ〕吉草酸(化合物1A-12)

 $[0\ 1\ 0\ 5]^{1}$ H-NMR(270MHz,DMSO-d₆) $\delta: 1.44-1.52(4)$ H,m), 2.22(2H,br t, J=6.59Hz), 2.32(3H,s), 3.52(2H,br t, J=5.94Hz), 5.10(2H,br s), 6.62(1H,dd,J=4.95,7. 58Hz),6.91(1H,dd,J=1.66,7.58Hz), 7.08(1H,d,J=8.92H z), 7.16(1H,d,J=2.31Hz),7.26(1H,d,J=2.31Hz), 7.58 (1H, dd, J=1.66, 4.95Hz), 7.63(2H, d, J=8.25Hz), 7.80(2H,d,J=8.26Hz), 7.82(1H,s), 9.21(1H,s)

【0106】5-〔2-(4-メトキシベンゼンスルフ ォニル)アミノー5ー(3-アミノビリジン-2-イ ル) アミノーフェノキシ] 吉草酸 (化合物 1 A - 13) $[0\ 1\ 0\ 7]^{1}$ H-NMR(270MHz,DMSO-d₆) $\delta: 1.58-1.60(4)$ H,m), 2.30(2H,br t,J=6.60Hz), 3.65(2H,br,J=6.61H

59Hz),6.96(1H,dd,J=1.65,7.59Hz), 7.08(2H,d,J=8.90H z), 7.16(1H,s),7.23(1H,d,J=2.31Hz), 7.33(1H,d,J=1. 98Hz), 7.55(1H,dd,J=1.65,4.95Hz),7.63(2H,d,J=8.91H z), 7.79(1H,s), 8.99(1H,s)

【0108】5-〔2-(4-ナフタレンスルフォニ ル) アミノー5 - (3-アミノビリジン-2-イル) ア ミノーフェノキシ〕吉草酸(化合物1A-14)

 $[0\ 1\ 0\ 9]$ ¹H-NMR(270MHz,CDCl₃) δ : 1.46-1.54(4H, m), 2.39(2H,br t,J=6.93Hz), 3.89(2H,br t,J=5.28H z),5.04(2H,br), 6.70(1H,dd, J=4.95,7.58Hz), 7.02(1 H,dd,J=1.98,8.56Hz), 7.16(1H,d,J=8.58Hz), 7.24(1H,d)d, J=1.98Hz), 7.35(1H,d, J=1.98Hz), 7.51-7.68(4H,m), 7.84(1H,s), 7.92(1H,dd, J=0.66, 7.92Hz), 8.04(1H,d, J=0.66, 7.92Hz)8.25Hz), 8.15(1H,dd, J=0.99, 7.25Hz), 8.67(1H,dd, J=0. 66,8.58Hz), 9.27(1H,s)

【0110】5-〔2-(4-クロロベンゼンスルフォ ニル) アミノー5ー (ピリミジンー2ーイル) アミノー フェノキシ〕 吉草酸 (化合物 1 A - 15)

[0111] mp.: 214~216°C

 1 H-NMR(270MHz,DMSO-d₆) δ : 1.48-1.53(4H,m), 2.24(2 H,t,J=6.60Hz), 3.60(2H,t,J=5.94Hz), 6.84(1H,t,J=4.9)5Hz), 7.14(1H,d,J=8.91Hz), 7.33(2H,dd,J=1.98,8.58H z),7.41(1H,d,J=1.98Hz), 7.58(2H,d,J=8.91Hz), 7.63 (2H,d,J=8.91Hz),8.47(2H,d,J=4.62Hz), 9.59(1H,br s) 【0112】5-〔2-(4-クロロベンゼンスルフォ ニル) アミノー5 - (1, 3, 4 - チアジアゾール-2 ーイル) アミノーフェノキシ) 吉草酸(化合物1A-1 6)

[0 1 1 3] 1 H-NMR(270MHz,DMSO-d₆) δ : 1.41–1.52(4 0(1H,dd,J=1.98,8.72Hz), 7.18(1H,d,J=8.90Hz), 7.22 (1H,d,J=1.98Hz),7.58(2H,d,J=8.91Hz),7.64(2H,d,J=8.91Hz), 7.69(1H,s), 8.83(1H,s), 9.36(1H,s)

【0114】5-〔2-(4-クロロベンゼンスルフォ ニル) アミノー5 - (1 [H] - イミダゾール-1-イ ル) フェノキシ] 吉草酸 (化合物 1 A - 17)

 $[0115]^{1}$ H-NMR(270MHz,DMSO-d₆) $\delta:1.44-1.49(4)$ H,m), 2.18(2H,br t,J=6.59Hz), 3.72(2H,br t,J=5.60H z),7.01(1H,s), 7.10(2H,dd,J=2.31,6.93Hz), 7.27(1H,

d, J=9.24Hz), 7.53(2H, d, J=8.90Hz), 7.60(2H, d, J=8.91H z), 7.66(2H,s), 8.17(1H,s)

【0116】5-〔2-(4-クロロベンゼンスルフォ ニル) アミノー5-(1(H)-1, 2, 4-トリアゾ ールー1ーイル)フェノキシ) 吉草酸(化合物1A-1 8)

 $[0\ 1\ 1\ 7\]^{1}$ H-NVR(270MHz,DMSO-d₆) $\delta: 1.47(4$ H,br s), 2.18(2H,t,J=6.92Hz), 3.72(2H,br s), 7.31(1H, s),7.34(2H,d,J=2.97Hz), 7.53(2H,t,J=8.90Hz), 7.60 (2H,t,J=8.91Hz),8.14(1H,s), 9.20(1H,s)

【0118】試験例1 血小板凝集阻害試験 本発明のスルフォンアミド誘導体(化合物1A-1~1 9)を用いて以下の試験を行った。

<試験方法>健康人より採取し、直ちに1/10量の 0.38%クエン酸ナトリウムと混和した血液を、遠心 操作(700×G,10分間)により、多血小板血漿 (PRP) とした。この多血小板血漿 (PRP) に1/ 6量のACD液(クエン酸ナトリウム2.2%, クエン 酸0.8%, グルコース2.2%-用時調整-)を加 20 え、遠心操作(1500×G, 10分間) により血小板 ペレットを得た。この血小板ペレットを修正HEPES タイロード溶液に浮遊させ、これに1/6量のACD液 を添加後、更に遠心操作(1500×G, 10分間)し た。このようにして得られた血小板ペレットを修正HE PESタイロード溶液に浮遊させ、約30万個/µ1の 洗浄血小板浮遊液とした。この洗浄血小板浮遊液270 μ1 に、適当な溶媒に溶解した各濃度の被験化合物 3 μ 1を加え、37℃で2分間予備加温した後、コラーゲン 20 μg /mlの溶液30μl を加えてから、4チャンネ H,m), 2.13(2H,t,J=6.58Hz), 3.54(2H,t,J=5.96Hz),7.0 30 ル凝集測定器(HEMAトレイサー601:二光バイオ サイエンス社製) にて吸光度を測定した。対照として、 その被験化合物に用いた溶媒存在下でコラーゲンによる 最大凝集時の吸光度を100とし、コラーゲン添加前の 吸光度を0とする。次いで被験化合物を加えたときのコ ラーゲン最大凝集時の吸光度から、阻害の百分率を算出 し、50%阻害を与える被験化合物の10,0とした。結 果を表1~表5に示す。

[0119]

【表1】

化合物番号 構 造 式 血小板凝集 IC 50(µM)	且害効果,
1 A - 1 $N_{N}^{NO_{2}} = N_{N}^{NO_{2}} = N_{N}^{NH} = 0$ $0. A$ $C_{22}N_{21}C \ell N_{4}O_{7};520.937$	4 2
$\begin{array}{c c} & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & $	0 5
C ₂₂ H ₂₃ C L N ₄ O ₅ S; 490. 947	
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	2 0
NH ₂ H	
$\begin{array}{c c} & & & & & & & & & & & & & & \\ & & & & $	7 8
C ₂₃ H ₂₅ C ℓ N ₄ O ₅ S;504.977	

[0120]

【表2】

•			
	ı		

化合物番号	構 造 式	血小板凝集阻害効果 10 50(μH)
1 A - 5	0 COOH NH 02S - C &	16.0
	C ₂₂ H ₂₃ C L N ₄ O ₅ S; 490, 947	
1 A - 6	$\begin{array}{c c} H & 0 & \\ & N & \\ & NH & \\ & 0_2S & \\ & & C & \ell \end{array}$	0. 7
	C ₂₂ H ₂₃ C & N ₄ O ₅ S: 490. 947	
1 A – 7	H_{2N} H	_
1 A - 8	NH ₂ H 0 COOH 0 ₂ S F	0. 23
	C ₂₂ H ₂₃ PN ₄ O ₅ S; 474, 494	

[0121]

【表3】

21		3.
化合物番号	構 造 式	血小板凝集阻害効果, 10 ₅₀ (μM)
1 A-9	NH ₂ H 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	0. 54
	C ₂₂ H ₂₃ BrN ₄ O ₅ S;535.403	,
1 A - 1 0	NH ₂ H N O ₂ S COOH O ₂ S - 1 C ₂₂ H ₂₃ IN ₄ O ₅ S;582. 394	0. 18
1A-11	NH2 H NH 0 ₂ S — COOH	3. 10
	C ₂₂ H ₂₄ N ₄ O ₅ S;456. 504	
l A – 1 2	NH ₂ H O COOH NH O ₂ S CH ₃	0. 08
	C ₂₃ H ₂₆ N ₄ O ₅ S;470.534	

[0122]

【表4】

化合物番号	構造式	血小板凝集阻害効果。 IC 50(μW)
1 A – 1 3	O2S - OCH3 C23H26N4O6S; 486. 534	0. 42
ļ	0 23 n 26 n 40 60 , 400 . 334	
1 A - 1 4	$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	0.08
1 A - 1 5	COUH $ \begin{array}{c} N \\ N \\ N \\ 0 \\ 0 \end{array} $ $ \begin{array}{c} N \\ N \\ 0 \\ 0 \\ 0 \\ 0 \\ 0 \\ 0 \\ 0 \\ 0 \\ 0 \\ 0$	-
i A – 1 6	NH 02S - C L C10H10C (N.Oc. Sc. 1483 043	0. 15
	C ₁₉ H ₁₉ C & N ₄ O ₅ S ₂ ;482. 943	

[0123]

【表5】

20		
-∢h		
-		

	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	
化合物番号	格 造 式	血小板凝集阻害効果, IC 50(μM)
1 A – 1 7	0 COOH NH 028 - C 2	-
	C ₂₀ H ₂₀ CℓN ₃ O ₅ S;449.897	
1 A – 1 8	0 NH 0 ₂ s — c <i>l</i>	4. 5
	C ₁₈ H ₁₈ C £ N ₄ D ₅ S; 450, 887	
1A-19	0 COOH NH 028 - C 2	15.2
	C ₂₄ H ₂₃ C & N ₄ O ₅ S:514. 967	

フロン	ノトペー	・ジの続き

(51)Int.Cl.	6	識別記号	庁内整理番号	FI.			技術表示箇所
A 6 1 K	31/44	ACB		A 6 1 K	31/44	ACB	
	31/505	ABN			31/505	ABN	
C 0 7 C	311/21		7419-4H	C07C3	311/21		
C 0 7 D	233/61	101		C07D2	33/61	101	
	239/42			2	39/42	Z	
	249/08	527		2	49/08	5 2 7	
	285/135			4	171/04	107Z	
	471/04	107		2	85/12	E	
(72)発明者				(72)発明者	横田 静昌		
			株式会社富士				株式会社富士
	薬品大宮第一	研究所内			薬品大宮第一	研究所内	
(72)発明者	村田 光繁			(72)発明者	芳川 浩恵		
	埼玉県大宮市	指扇 3936-2	株式会社富士		埼玉県大宮市	指扇 3936-2	株式会社富士
	薬品大宮第一	研究所内		·	薬品大宮第一	研究所内	
(72)発明者	中野 浩行			(72)発明者	佐々木 智満		
	埼玉県大宮市	指扇 3936-2	株式会社富士		埼玉県大宮市	指扇 3936-2	株式会社富士
	薬品大宮第一	研究所内			薬品大宮第一	研究所内	
(72)発明者	梅澤 勲			(72)発明者	谷島 由美		
	埼玉県大宮市	指扇 3936-2	株式会社富士		埼玉県大宮市	指扇 3936-2	株式会社富士
	薬品大宮第一	研究所内			薬品大宮第一	研究所内	

(72)発明者 中村 洋

埼玉県大宮市指扇 3936-2 株式会社富士 薬品大宮第一研究所内

(72)発明者 渡部 尚文

埼玉県大宮市指扇3936-2 株式会社富士

莱品大宫第一研究所内